PARTIAL TRANSLATION OF JAPANESE UNEXAMINED PATENT PUBLICATION (KOKAI) NO. 2000-198887

Application No.: 11-293121

Filing Date: October 15, 1999

Publication Date: July 18, 2000

Applicant: Mitsui Chemical Co. Ltd.

Priority claimed: October 26, 1998 from Japanese Patent

Application No. 10-304577

# [Title of the Invention]

Amorphous  $\alpha\text{-Olefinic}$  Copolymer Composition for a Modifier and Thermoplastic Resin Composition Comprising the Same

[Scope of Claims for Patent] (Excerpt)
[Claim 1]

An amorphous  $\alpha\text{-olefinic}$  copolymer composition for a modifier comprising

- (i) 100 parts by weight of an amorphous  $\alpha$ -olefinic copolymer comprising 20 mol % or more of component unit (A) derived from an  $\alpha$ -olefin having 3 to 20 carbon atoms, wherein the total of the component unit (A) and the other component units of the copolymer is 100 mol %, wherein a melting peak of the copolymer does not substantially appear as measured by Differential Scanning Calorimeter (DSC) and wherein the copolymer has an intrinsic viscosity [ $\eta$ ] of 0.01 to 10 dl/g measured in decalin at 135°C, and wherein molecular distribution by GPC is 4 or less, and
- (ii) 0.001 to 5 parts by weight of a nucleator.

  [Detailed Description of the Invention] (Excerpt)

  [0001]

The present invention relates to an amorphous  $\alpha$ olefinic copolymer composition for a modifier, and a
thermoplastic resin composition comprising the above
composition and a thermoplastic resin.
[0098]

The amorphous  $\alpha$ -olefinic copolymer composition is added as a modifier to various thermoplastic resins. A thermoplastic resin composition having an enhanced properties such as transparency, flexibility, heat-sealing ability and impact resistance can be obtained by formulating the  $\alpha$ -olefinic copolymer composition according to the present invention. [0099]

The thermoplastic resin composition of the present invention will be explained as follows. The thermoplastic resin composition of the present invention comprises (iii) 1 to 60 parts by weight, and preferably 10 to 60 parts by weight of the amorphous  $\alpha$ -olefinic copolymer, and (iv) 99 to 40 parts by weight, and preferably 90 to 40 parts by weight of the thermoplastic resin. [0100]

Thermoplastic Resin (iv)

[0113]

The thermoplastic resin is not limited and can be from soft to hard resin. For example, it can be a crystalline thermoplastic resin such as polyolefins polyamides, polyesters or polyacetals, or a non-crystalline thermoplastic resin such as polystyrenes, acrylonitrile-butadiene-styrene copolymers (ABS), polycarbonates, or polyphenylene oxides.

The amorphous  $\alpha$ -olefin copolymer composition and the

thermoplastic composition according to the present invention can be suitably utilized in the following applications.

# [0114]

- (3) blow-molded articles: bottles
- (4) extruded articles: tubes, pipes, gaskets
- (5) fibers: textiles and flat-yarns.

# (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-198887 (P2000-198887A)

(43)公開日 平成12年7月18日(2000.7.18)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FI	デーマコート*(参考)
C08L 23/02		C08L 23/02	
COSF 4/642		C08F 4/642	
210/00		210/00	
C08K 3/00		C08K 3/00	
5/053		5/053	
	審査請求	未請求 請求項の数11	OL (全 16 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平11-293121	(71)出顧人 000005	387
		三井化学	学株式会社
(22)出顧日	平成11年10月15日(1999.10.15)	東京都	千代田区麓が関三丁目2番5号
		(72)発明者 森 亮	<b>=</b>
(31)優先権主張番号	特願平10-304577	(県口山	欧珂郡和木町和木六丁目1番2号
(32)優先日	平成10年10月26日(1998.10.26)	三井化约	学株式会社内
(33)優先権主張国	(33)優先権主張国 日本(JP) (72)発明者 森園 賢一		<del>頁一</del>
		山口果	<b>欧珂郡和木町和木六丁目1番2号</b>
		三井化学	学株式会社内
		(72)発明者 金子 7	印義
		. 東口山	<b>欧珂郡和木町和木六丁目1番2号</b>
		三井化	学株式会社内
		(74)代理人 100075	524
		弁理士	中编 重光 (外1名)

(54) 【発明の名称】 改質剤用非晶性 αーオレフィン系共重合体組成物及び該組成物を含む熱可塑性樹脂組成物

# (57)【要約】

【課題】 改質材として好適な非晶性 α-オレフィン系共重合体組成物、並びに透明性、柔軟性、ヒートシール、耐衝撃性とのパランスに優れた熱可塑性樹脂組成物を提供すること。

【解決手段】 (i)炭素数3~20のα-オレフィン由来の成分単位を20モル%以上の量で含み、下記特徴を有する非晶性α-オレフィン系共重合体100重量部と、

イ)示差走査型熱量計(DSC)により測定した融解ピークが実質的に観測されず、ロ)135でのデカリン中で測定した極限粘度  $[\eta]$ が0.01~10d1/gの範囲にあり、ハ)GPCによる分子量分布が4以下である、(ii)結晶核剤0.001~5重量部とからなる改質剤用非晶性  $\alpha$ -オレフィン系共重合体組成物、並びに該共重合体組成物と熱可塑性樹脂からなる熱可塑性樹脂組成物。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】(i)炭素数3~20のαーオレフィン由来の成分単位(A)を20モル%以上の量で含む非晶性αーオレフィン系共重合体(該共重合体中の成分単位

- (A) と他の成分単位の合計成分単位量を100モル%とする。) であり、
- イ)上記共重合体(i)は示差走査型熱量計(DSC)により測定した融解ビークが実質的に観測されず、
- ロ) 135  $\mathbb{C}$ のデカリン中で測定した極限粘度  $[\eta]$  が  $0.01 \sim 10$  d 1/g の範囲にあり、
- ハ) GPCによる分子量分布が4以下であり、非晶性 α -オレフィン系共重合体100重量部に対して(ii) 結晶核剤0.001~5重量部を含有することを特徴とする改質剤用非晶性 α-オレフィン系共重合体組成物。

【請求項2】非晶性  $\alpha$  ーオレフィン系共重合体(i)が、 炭素数3~20のオレフィン由来の成分単位(A)を50~99モル%の量で含み、および該(A)と異なる、 炭素数3~20の $\alpha$  ーオレフィン由来の成分単位(B)を1~50モル%の量で含む共重合体(該共重合体中の 全成分単位量を100モル%とする。)であることを特20 数とする請求項1に記載の非晶性  $\alpha$  ーオレフィン系共重 合体組成物。

【請求項3】 非晶性  $\alpha$  ーオレフィン系共重合体(i)中の他の成分単位が、エチレンに由来する成分単位を含むことを特徴とする請求項1または2に記載の非晶性  $\alpha$  ーオレフィン系共重合体組成物

【請求項4】上記(i)非晶性  $\alpha$  ーオレフィン系共重合体が、炭素数3~20の $\alpha$  ーオレフィンとエチレンとからなる共重合体であり、かつエチレン成分単位含量が80 モル%以下(該共重合体中の全成分単位量を100モル%とする。)であることを特徴とする請求項1または3に記載の非晶性  $\alpha$  ーオレフィン系共重合体組成物。

【請求項5】非晶性 αーオレフィン系共重合体(i)が、 炭素数3~20のαーオレフィン由来の成分単位(A)を50~99モル%の量で含み、エチレン成分単位を1~50モル%の量で含む共重合体(該共重合体中の全成 分単位量を100モル%とする。)であることを特徴と する請求項1または3に記載の非晶性αーオレフィン系 共重合体組成物。

【請求項6】上記(i)非晶性 αーオレフィン系共重合体が、炭素数3~20のαーオレフィンと、エチレンと、エチリデンノルボルネン、ジシクロペンタジエン、ブタジエン、イソプレン、4,8-ジメチル-1,4,8-デカトリエン、4-エチリデン-8-メチル-1および7-ノナジエンのうちから選ばれる少なくとも1種の2個以上の2重結合を有するポリエン系不飽和化合物との共重合体であることを特徴とする請求項1に記載の非晶性αーオレフィン系共重合体組成物。

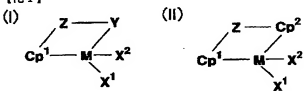
【請求項7】非晶性  $\alpha$  ーオレフィン系共重合体(i)における、炭素数3~20の $\alpha$  ーオレフィンが、プロピレ

ン、1-ブテン、4-メチルペンテン-1、1-ヘキセン、1-オクテン、および1-デセンから選ばれる少なくとも1種の $\alpha$ -オレフィンであることを特徴とする請求項1から6のいずれかに記載の非晶性 $\alpha$ -オレフィン系共重合体組成物。

【請求項8】上記非晶性αーオレフィン系共重合体(i)が、下記成分(a)と、下記成分(b)、(c)および(d)のうちから選択される少なくとも1種の化合物とからなる少なくとも1つの触媒系の存在下に得られたものであることを特徴とする請求項1ないし7のいれかに記載の非晶性αーオレフィン系共重合体組成物;

(a):下記式(I)または式(II)で表される遷移金 属錯体

# 【化1】



[式 (I)、 (II) 中、MはTi、Zr、Hf、Rn、Nd、SmstckRuであり、 $Cp^1$ および $Cp^2$ は Men 結合しているシクロペンタジエニル基、インデニル基、フルオレニル基またはそれらの誘導体基であり、 $X^1$ および $X^2$ は、アニオン性配位子または中性ルイス塩 基配位子であり、Yは窒素原子、酸素原子、リン原子、または硫黄原子を含有する配位子であり、ZはC、O、B、S、Ge、SistckSnGe

- (b):成分(a)中の遷移金属Mと反応し、イオン性の錯体を形成する化合物
- (c):有機アルミニウム化合物
- (d):アルミノキサン。

【請求項9】請求項1~8に記載の非晶性α-オレフィン系共重合体組成物1~60重量部と、熱可塑性樹脂99~40重量部とからなることを特徴とする熱可塑性樹脂組成物。

【請求項10】 前記熱可塑性樹脂が、ASTM D-1238に準拠し、2.16kg荷重におけるメルトフローレートが0.1~200g/10分の範囲にあるプロピレン系あるいはエチレン系重合体である請求項9に記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項11】請求項9または10に記載の熱可塑性樹脂組成物からなることを特徴とする包装材用成形体。

【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、改質剤用非晶性 a - オレフィン系共重合体組成物および該組成物と熱可塑性樹脂とからなる熱可塑性樹脂組成物に関するものである。

50

30

3

# [0002]

【発明の技術的背景】ポリオレフィン、ポリエステル、 ポリアミド、ポリアセタールなどの熱可塑性樹脂は、優 れた加工性、耐薬品性、電気的性質、機械的性質などを 有しているため、射出成形品、中空成形品、フィルム、 シートなどに加工され各種用途に用いられている。しか しながら用途によっては、透明性、柔軟性、ヒートシール性、耐 衝撃性などが充分とはいえない場合がある。

【0003】このような熱可塑性樹脂からなる成形体の 透明性、柔軟性、ヒートシール性、耐衝撃性などを向上させる方 法としては、たとえば熱可塑性樹脂に低結晶性エチレン · α - オレフィン共重合体などの改質材をプレンドして 組成物とする方法が知られている。しかしながら従来の 改質材では、用途によっては透明性と柔軟性、耐衝撃性 とのバランスが良くないことがあった。

【0004】本発明者らは、このような状況に鑑み鋭意 研究した結果、特定の非晶性 α-オレフィン系共重合体 と結晶核剤とからなる非晶性 α-オレフィン系共重合体 組成物が熱可塑性樹脂の改質材に適していることを見出 した。該非晶性 α-オレフィン系共重合体組成物を熱可 塑性樹脂の改質材として用いると、透明性と柔軟性、ヒ ートシール性、耐衝撃性とのバランスに優れた組成物が 得られるのである。

# [0005]

【発明が解決すべき課題】本発明は、改質材に適した非 晶性 α-オレフィン系共重合体組成物を提供するもので あり、さらに該非晶性 α-オレフィン系共重合体組成物 を含み、透明性と柔軟性、L-トシ-A性、耐衝撃性とのバラ ンスに優れた熱可塑性樹脂組成物を提供することを目的 としている。

#### [0006]

【課題を解決する手段】本発明は、(i)炭素数3~20 のα-オレフィン由来の成分単位(A)を20モル%以 上の量で含む非晶性αーオレフィン系共重合体(該共重 合体中の成分単位(A)と他の成分単位の合計成分単位 量を100モル%とする。) であり、

- イ)上記共重合体(i)は示差走査型熱量計(DSC)に より測定した融解ピークが実質的に観測されず、
- ロ) 135℃のデカリン中で測定した極限粘度 [n] が 0. 01~10dl/gの範囲にあり、
- ハ) GPCによる分子量分布が4以下であり、

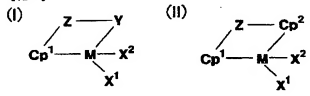
非晶性 α-オレフィン系共重合体 100 重量部に対して (ii) 結晶核剤 0.001~5 重量部を含有すること を特徴とする改質剤用非晶性 α-オレフィン系共重合体 組成物を提供する。

【0007】また、本発明は、上記非晶性 α - オレフィ ン系共重合体(i)が、下記成分(a)と、下記成分 (b)、(c)および(d)のうちから選択される少な くとも1種の化合物とからなる少なくとも1つの触媒系 の存在下に得られたものである、前記非晶性 α-オレフ

ィン系共重合体組成物を提供する。

【0008】(a):下記式(I)または式(II)で表 される遷移金属錯体

#### [化2]



「式(I)、(II)中、MはTi、Zr、Hf、R n、Nd、SmまたはRuであり、Cp<sup>1</sup>およびCp<sup>2</sup>は Mとπ結合しているシクロペンタジエニル基、インデニ ル基、フルオレニル基またはそれらの誘導体基であり、 X¹およびX²は、アニオン性配位子または中性ルイス塩 基配位子であり、Yは窒素原子、酸素原子、リン原子、 または硫黄原子を含有する配位子であり、ZはC、O、 B、S、Ge、SiまたはSn原子あるいはこれらの原 子を含有する基である。]

- (b):成分(a)中の遷移金属Mと反応し、イオン性 の錯体を形成する化合物
  - (c):有機アルミニウム化合物
  - (d):アルミノキサン。

【0009】さらにまた、本発明は、前記非晶性 α-オ レフィン系共重合体組成物1~60重量部と、熱可塑性 樹脂99~40重量部とからなる熱可塑性樹脂組成物を 提供する。

【0010】なお、本発明の好ましい態様については、 後記の詳細な説明から明らかとなる。

#### 30 [0011]

【発明の具体的説明】以下、本発明に係る改質材用非晶 性 α-オレフィン系共重合体組成物および該組成物を含 む熱可塑性樹脂組成物について具体的に説明する。

【0012】まず本発明に係る非晶性α-オレフィン系 共重合体組成物について説明する。

# 非晶性 α-オレフィン系共重合体組成物

本発明において改質材に適した非晶性 α - オレフィン系 共重合体組成物は、(i)炭素数3~20のα-オレフィ ン由来の成分単位(A)を20モル%以上の量で含む非 晶性αーオレフィン系共重合体(該共重合体中の成分単 40 位 (A) と他の成分単位の合計成分単位量を100モル %とする。) であり、

- イ)上記共重合体(i)は示差走査型熱量計(DSC)に より測定した融解ピークが実質的に観測されず、
- ロ) 135℃のデカリン中で測定した極限粘度 [η] が 0. 01~10dl/gの範囲にあり、
- ハ) GPCによる分子量分布が4以下であり、非晶性α -オレフィン系共重合体100重量部に対して(i i) 結晶核剤 0.001~5 重量部を含有することを特徴と 50 している。

【0013】非晶性 α-オレフィン系共重合体 (i) 非晶性 α -オレフィン系共重合体(i)は、炭素数3~2 0のαーオレフィン由来の成分単位を20モル%以上、 好ましくは50モル%以上、特に好ましくは55~99 モル%の量で含んでいる。但し、該共重合体(i)中の全 成分単位量を100モル%とする。このような量でαー オレフィン成分単位を含有する非晶性 α ーオレフィン系 共重合体(i)は、熱可塑性樹脂との相溶性が良好とな り、得られる軟質プロピレン系組成物は、充分な柔軟 性、耐衝撃性、ヒートシール性を発揮する傾向がある。 【0014】このような非晶性αーオレフィン系共重合 体(i)を觸製する際に用いられるα-オレフィンとして は、炭素数が3~20、好ましくは3~12の範囲にあ れば特に限定されず、直鎖状であっても、分岐を有して

【0015】このようなαーオレフィンとしては、具体 的には、例えば、プロピレン、1-プテン、2-プテ ン、1ーペンテン、1ーヘキセン、1ーヘプタン、1ー オクテン、1ーノネン、1ーデセン、1ーウンデセン、 1ードデセン、3ーメチルー1ープテン、3ーメチルー 20 1ーペンテン、4ーメチルー1ーペンテン、4ーメチル -1-ヘキセン、4. 4-ジメチル-1-ヘキセン、 4、4-ジメチルー1ーペンテン、4-エチルー1ーへ キセン、3-エチルー1-ヘキセン等が挙げられ、プロ ビレン、1-プテン、1-ヘキセン、1-オクテン、1 ーデセン、4ーメチルー1ーペンテンが好ましく、特に プロピレン、1ープテン、1ーヘキセン、1ーオクテ ン、1ーデセンなどの炭素数3~10のαーオレフィン が好ましい。特に好ましいのはプロピレンおよび1ーブ テンである。これらのα-オレフィンは、1種または2 種以上組み合わせて用いることができる。

【0016】非晶性 αーオレフィン系共重合体(i)が、 上記炭素数3~20のオレフィン由来の成分単位(A) を50~99モル%の量で含むほか。(A)と異なる、 炭素数3~20のα-オレフィン由来の成分単位 (B) を1~50モル%の量で含んでいてもよい (該共重合体 中の全成分単位量を100モル%とする。)。例えば、 炭素数3~20のαーオレフィンの内から選択される1 種のα-オレフィンに由来する成分単位(A)と、該炭 素数3~20のα-オレフィンの内から選択され、上記 と異なるαーオレフィンに由来する成分単位(B)と  $e(A) / (B) = 50 \sim 99 \pi \frac{1}{1} \sim 50 \pi$ % ((A) + (B) = 100モル%) の量比で用いるこ とができる。

【0017】この非晶性 α - オレフィン系共重合体(i) 中には、上記αーオレフィン成分単位以外に、エチレン 成分単位、2個以上の2重結合を有する上記ポリエン系 不飽和化合物 (ポリエン) 由来の成分単位、アルコー ル、カルボン酸、アミン及びこれら誘導体等からなる成 分単位等が含まれていてもよい。

【0018】上記ポリエン系不飽和化合物としては、例 えば、エチリデンノルポルネン (例:5-エチリデン-2 -ノルボルネン)、5-ビニリデン-2-ノルボルネン等の 鎖状エチレン性不飽和結合基含有ノルボルネン類;ブタ ジエン、イソプレン、1、4-ヘキサジエン、4-エチリ デン-1, 6-オクタジエン、4-エチリデン-8-メチル-1, 7-ノナジエン (EMND)、4, 8-ジメチル-1, 4, 8-デカトリエン等の鎖状エチレン性不飽和化 合物類;ジシクロペンタジエン等の脂環族エチレン性不 飽和化合物類;等が挙げられる。

【0019】このような非晶性 a ーオレフィン系共重合 体(i)としては、 $\alpha$ ーオレフィン成分単位(例:プロピ レン成分単位)20モル%以上、好ましくは50~99 モル%;エチレン成分単位50モル%以下、好ましくは 1~50モル%、さらに好ましくは1~49モル%:ポ リエン系不飽和化合物由来の成分単位0~30モル%、 好ましくは0~29モル%の量で含有しているものが挙 げられる (但し、該共重合体(i)中の全成分単位量を1 00モル%とする)。

【0020】このような量で各成分単位が含まれた非晶 性αーオレフィン系共重合体は、架橋効率が良好とな り、該共重合体(i)を含む熱可塑性樹脂組成物の加硫成 形体は、耐傷付性、耐油性が良好となる傾向がある。

【0021】したがって、本発明の非晶性α-オレフィ ン系共重合体組成物は、非晶性 α ーオレフィン系共重合 体(i)中の他の成分単位が、エチレンに由来する成分単 位を含むものであってもよい。

【0022】この場合、上記非晶性 a ーオレフィン系共 重合体(i)が、炭素数3~20のα-オレフィンとエチ レンとからなる共重合体であり、かつエチレン成分単位 含量が80モル%以下(該共重合体中の全成分単位量を 100モル%とする。) であるものであってもよい。

【0023】また、非晶性α-オレフィン系共重合体 (i)が、炭素数3~20のα-オレフィン由来の成分単 位 (A) を50~99モル%の量で含み、エチレン成分 単位を1~50モル%の量で含む共重合体(該共重合体 中の全成分単位量を100モル%とする。)であっても よい。

【0024】本発明では、上記非晶性α-オレフィン系 共重合体(i)が、炭素数3~20のα-オレフィンと、 エチレンと、エチリデンノルボルネン、ジシクロペンタ ジエン、ブタジエン、イソプレン、4.8-ジメチル-1, 4, 8-デカトリエン、4-エチリデン-8-メチル-1および7-ノナジエンのうちから選ばれる少なくとも 1種の2個以上の2重結合を有するポリエン系不飽和化 合物との共重合体であることは、好適な態様の一つであ

【0025】このような非晶性αーオレフィン系共重合 体(i)では、イ) 示差走査型熱量計(DSC)により測 50 定した融解ピークが実質的に観測されないという特徴を

7

有する。融解ピークが実質的に観測されないという意味は、ピークがシャープであるとプロードであるとを問わず、吸熱ピークと認識できるピークが実質的に認められないことを意味する。このようなαーオレフィン系共重合体(i)を含む熱可塑性樹脂組成物は、柔軟性、透明性、耐衝撃性が良好となる傾向がある。

【0026】非晶性 αーオレフィン系共重合体(i)の沃素価は、通常0~150、好ましくは0~100の範囲にあることが望ましい。非晶性 αーオレフィン系共重合体(i)の沃素価が前記範囲にあると、該非晶性 αーオレフィン系共重合体(i)を架橋してゴムなどに利用する場合に、該非晶性 αーオレフィン系共重合体(i)の架橋速度が速く、得られる架橋物は低温特性に優れる。

【0027】非晶性  $\alpha$  ーオレフィン系共重合体(i)は、ロ) 135℃デカリン中で測定した極限粘度 [ $\eta$ ] が、通常 $0.01\sim10$  d 1/g、好ましくは $0.05\sim1$  0 d 1/gの範囲にあることが望ましい。該非晶性  $\alpha$  ーオレフィン系共重合体(i)の極限粘度 [ $\eta$ ] が、前記範囲内にあると、耐候性、耐オゾン性、耐熱老化性、低温特性、耐動的疲労性などの特性に優れた非晶性  $\alpha$  ーオレフィン系共重合体となる。

【0028】この非晶性 αーオレフィン系共重合体(i)は、単一のガラス転移温度を有することが好ましく、かつニ)示差走査熱量計 (DSC)によって測定したガラス転移温度Tgが、通常40℃以下、好ましくは20℃以下の範囲にあることが望ましい。該非晶性 αーオレフィン系共重合体(i)のガラス転移温度Tgが前記範囲内にあると、耐寒性、低温特性に優れる。

【0029】また本発明の非晶性 α ーオレフィン系共重合体(i)の、ハ) GPCにより測定した分子量分布(Mw/Mn、ポリスチレン換算、Mw:重量平均分子量、Mn:数平均分子量) は4.0以下であることが好ましい。

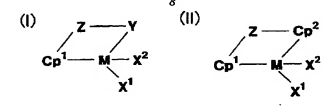
# 【0030】<u>非晶性 αーオレフィン系共重合体(i)の製</u>造

本発明の非晶性 αーオレフィン系共重合体(i)は、公知の技術に基づいて適宜選択した条件で製造することができる。以下に好適な製造方法を記載する。上記炭素数3~20好ましくは炭素数3~12のαーオレフィンと、必要によりエチレン、2個以上の2重結合を有するポリエン系不飽和化合物(エチレン系不飽和化合物)から選ばれた化合物とを、下記に示すメタロセン系触媒の存在下に共重合させる。

【0031】このようなメタロセン系触媒としては、下記式(I)または式(II)で表される遷移金属錯体(a):

[0032]

[1]:3]



(b):成分(a)中の遷移金属Mと反応し、イオン性 20 の錯体を形成する化合物(イオン化イオン性化合物とも 言う。)

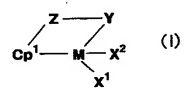
(c):有機アルミニウム化合物

(d):アルミノキサン。

【0034】まず本発明で用いられる下記式(I)で表される遷移金属錯体(a)について説明する。

[0035]

[化4]



【0036】式(I)中、Mは周期率表第4族またはランタニド系列の遷移金属であり、具体的には、Ti、Zr、Hf、Rn、Nd、Sm、Ruであって、好ましくはTi、Zr、Hfであり、Cp<sup>1</sup>はMとπ結合しているシクロペンタジエニル基、インデニル基、フルオレニル基またはそれらの誘導体基であり、X<sup>1</sup>およびX<sup>2</sup>は、7ニオン性配位子または中性ルイス塩基配位子であり、Yは窒素原子、酸素原子、リン原子、または硫黄原子を含有する配位子であり、Zは炭素、酸素、イオウ、ホウ素または周期率表第14族の元素(たとえばケイ素、ゲルマニウムまたはスズ)であり、好ましくは炭素、酸素、ケイ素の何れかであり、Zは置換基を有していてもよく、ZとYとで縮合環を形成してもよい。

【0037】さらに詳説すると、Cp<sup>1</sup>は遷移金属に配位する配位子であり、シクロペンタジエニル基、インデニル基、フルオレニル基あるいはそれらの誘導体基などのシクロペンタジエニル骨格を有する配位子であり、こ

のシクロペンタジエニル骨格を有する配位子は、アルキル基、シクロアルキル基、トリアルキルシリル基、ハロゲン原子などの置換基を有していてもよい。

【0038】またZは、C、O、B、S、Ge、Si、Snから選ばれる原子であり、Zはアルキル基、アルコキシ基などの置換基があってもよく、Zの置換基は互いに結合して環を形成していてもよい。

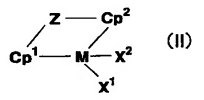
【0039】 X<sup>1</sup>およびX<sup>2</sup>は、アニオン性配位子または中性ルイス塩基配位子であり、互いに同一でも異なっていてもよく、水素原子もしくはハロゲン原子であるか、または20個以下の炭素原子、ケイ素原子もしくはゲルマニウム原子を含有する炭化水素基、シリル基もしくはゲルミル基である。

【0040】このような式(II)で示される化合物と しては、具体的に、ジメチル (t-ブチルアミド) (テト ラメチル-η5-シクロペンタジエニル) シリレン) チタ ンジクロリド、 ( (t-プチルアミド) (テトラメチル-ヵ5-シクロペンタジエニル) -1,2-エタンジイル) チタ ンジクロリド、(ジメチル(フェニルアミド) (テトラ メチル-ヵ5-シクロペンタジエニル)シリレン)チタン ジクロリド、(ジメチル (t-ブチルアミド) (テトラメ チル- n 5-シクロペンタジエニル)シリレン)チタンジ メチル、(ジメチル (4ーメチルフェニルアミド) (テ トラメチル-75-シクロペンタジエニル) シリレン) チ タンジクロリド、(ジメチル(t-ブチルアミド) (n5-シクロペンタジエニル)シリレン)チタンジクロリド、 (テトラメチル (t-ブチルアミド) (テトラメチル-ヵ5 -シクロペンタジエニル) ジシリレン) チタンジクロリ ドなどが挙げられる。

【0041】本発明では、下記式 (II) で示される遷 30 移金属化合物を用いることもできる。

[0042]

【化5】



【0044】式 (III) 中、結合基Zは、特にC、 O、B、S、Ge、Si、Snから選ばれる1個の原子 50 であることが好ましく、この原子はアルキル基、アルコキシ基などの置換基を有していてもよく、2の置換基は、互いに結合して環を形成していてもよい。これらのうちでは、2は、〇、SiおよびCから選択されることが好ましい。

【0045】Cp¹、Cp²は遷移金属に配位する配位子であり、シクロペンタジエニル基、インデニル基、4.5、6.7-テトラヒドロインデニル基、フルオレニル基などのシクロペンタジエニル骨格を有する配位子であり、このシクロペンタジエニル骨格を有する配位子は、アルキル基、シクロアルキル基、トリアルキルシリル基、ハロゲン原子などの置換基を有していてもよい。

【0046】 X¹およびX²は、アニオン性配位子または中性ルイス塩基配位子であり、具体的には、炭素原子数が1~12の炭化水素基、アルコキシ基、アリーロキシ基、スルホン酸含有基(~SО₃ Rª、但し、Rªはアルキル基、ハロゲン原子で置換されたアルキル基、アリール基、ハロゲン原子で置換されたアリール基またはアルキル基で置換されたアリール基である。)、ハロゲン原子、水素原子などが挙げられる。

【0047】以下に、Mがジルコニウムであり、かつシ クロペンタジエニル骨格を有する配位子を2個含むメタ ロセン化合物を例示する。シクロヘキシリデン-ピス (インデニル) ジメチルジルコニウム、シクロヘキシリ デン=ビス(インデニル)ジルコニウムジクロリド、イ ソプロピリデン-ビス (インデニル) ジルコニウムジク ロリド、イソプロピリデン(シクロペンタジエニル-フ ルオレニル)ジルコニウムジクロリド、ジフェニルシリ レン-ビス (インデニル) ジルコニウムジクロリド、メ チルフェニルシリレン-ビス (インデニル) ジルコニウ ムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス(2-メチル-1-インデニル) ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチル シリレン-ビス(4,7-ジメチル-1-インデニル) ジルコニ ウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス(2,4,7-ト リメチル-1-インデニル) ジルコニウムジクロリド、rac -ジメチルシリレン-ビス(2,4,6-トリメチル-1-インデニ ル) ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン~ ビス(4-フェニル-1-インデニル)ジルコニウムジクロ リド、rac-ジメチルシリレン-ビス(2-メチル-4-フェニ 40 ルー1-インデニル) ジルコニウムジクロリド、rac-ジメ チルシリレン-ビス (2-メチル-4-(α-ナフチル) -1-インデニル) ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシ リレン-ビス (2-メチル-4- (β-ナフチル) -1-インデニ ル) ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ピス(2-メチル-4-(1-アントリル)-1-インデニル)ジ ルコニウムジクロリドなど。

【0048】また、上記のような化合物においてジルコニウム金属を、チタニウム金属、ハフニウム金属に置き換えたメタロセン化合物を例示することもできる。

【0049】上記のようなメタロセン化合物は、単独で

または2種以上組合わせて用いることができる。また上 記のようなメタロセン化合物は、粒子状担体に担持させ て用いることもできる。

【0050】このような粒子状担体としては、SiO2、Al2O3、B2O3、MgO、ZrO2、CaO、TiO2、ZnO、SnO2、BaO、ThOなどの無機担体、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリー1-ブテン、ポリ4-メチル-1-ペンテン、スチレン-ジビニルベンゼン共重合体などの有機担体を用いることができる。これらの粒子状担体は、単独でまたは2種以上組合わせて用いることができる。

【0051】本発明においては、オレフィン重合用触媒としては、上記のようなメタロセン系触媒が好ましく用いられるが、

【0052】次に、メタロセン系触媒を形成する

- (b):成分(a)中の遷移金属Mと反応し、イオン性の錯体を形成する化合物、すなわちイオン化イオン性化合物、
- (c):有機アルミニウム化合物、および
- (d):アルミノキサン (アルミニウムオキシ化合物) について説明する。

【0053】 (b) イオン化イオン性化合物 イオン化イオン性化合物は、遷移金属錯体成分(a)中

イオン化イオン性化合物は、遷移金属錯体成分 (a) 中の遷移金属Mと反応してイオン性の錯体を形成する化合物であり、このようなイオン化イオン性化合物としては、ルイス酸、イオン性化合物、ボラン化合物およびカルボラン化合物を例示することができる。

【0054】ルイス酸としては、BR3(式中、Rはフッ素原子、メチル基、トリフルオロメチル基などの置換基を有していてもよいフェニル基またはフッ素原子である。)で示される化合物が挙げられ、たとえばトリフルオロボロン、トリフェニルがロン、トリス(4-フルオロフェニル)ボロン、トリス(4-フルオロフェニル)ボロン、トリス(4-フルオロフェニル)ボロン、トリス(クートリル)ボロン、トリス(pートリル)ボロン、トリス(の-トリル)ボロン、トリス(3,5-ジメチルフェニル)ボロンなどが挙げられる。

【0055】イオン性化合物としては、トリアルキル置換アンモニウム塩、N,N-ジアルキルアニリニウム塩、ジアルキルアンモニウム塩、トリアリールホスフォニウム塩などを挙げることができる。具体的に、トリアルキル置換アンモニウム塩としては、たとえばトリエチルアンモニウムテトラ(フェニル)ホウ素、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ(フェニル)ホウ素などが挙げられる。ジアルキルアンモニウムテトラ(ペンタフルオロフェニル)ホウ素、ジシクロヘキシルアンモニウムテトラ(フェニル)ホウ素などが挙げられる。さらにイオン性化合物として、トリフェニルカルペニウムテトラキス

12

(ペンタフルオロフェニル) ポレート、N,N-ジメチルア ニリニウムテトラキス (ペンタフルオロフェニル) ボレ ート、フェロセニウムテトラ (ペンタフルオロフェニ ル) ボレートなどを挙げることもできる。

【0056】ボラン化合物としては、デカボラン(14)、ビス [トリ (n-ブチル) アンモニウム] ノナボレート、ビス [トリ (n-ブチル) アンモニウム] デカボレート、ビス [トリ (n-ブチル) アンモニウム] ビス (ドデカハイドライドドデカボレート) ニッケル酸塩 (III) などの金属ボランアニオンの塩などが挙げられる。【0057】カルボラン化合物としては、4-カルバノナボラン(14)、1,3-ジカルバノナボラン(13)、ビス [トリ (n-ブチル) アンモニウム] ビス (ウンデカハイドライド-7-カルバウンデカボレート) ニッケル酸塩 (IV) などの金属カルボランアニオンの塩などが挙げられる。

【0058】上記のようなイオン化イオン性化合物は、 単独でまたは2種以上組合わせて用いることができる。 前記有機アルミニウムオキシ化合物またはイオン化イオ ン性化合物は、上述した粒子状担体に担持させて用いる こともできる。

【0059】また触媒を形成するに際しては、有機アルミニウムオキシ化合物またはイオン化イオン性化合物とともに以下のような(c)有機アルミニウム化合物を用いてもよい。

【0060】 (c) 有機アルミニウム化合物 有機アルミニウム化合物としては、分子内に少なくとも 1個のAI-炭素結合を有する化合物が利用できる。こ のような化合物としては、たとえば下記一般式(III)で 30 表される有機アルミニウム化合物が挙げられる。

[0061]

 $R^1 = A \cdot 1 \quad (O \cdot R^2) \cdot n \cdot H_P \cdot X_q$  (III)

(式中、 $R^1$ および $R^2$ は、互いに同一でも異なっていてもよく、炭素原子数が通常 $1\sim15$ 、好ましくは $1\sim4$  の炭化水素基を示し、Xはハロゲン原子を示し、mは $0\leq m\leq 3$ 、nは $0\leq n<3$ 、pは $0\leq p<3$ 、qは $0\leq q<3$ を満たす数であって、しかも、m+n+p+q=3である。)

- (d) 有機アルミニウムオキシ化合物 (アルミノキサ 40 ン)
  - (d) 有機アルミニウムオキシ化合物は、従来公知のアルミノキサンであってもよく、また特開平2-78687号公報に例示されているようなペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物であってもよい。

【0062】従来公知のアルミノキサン (アルミノキサン) は、具体的には、下記一般式 (IV-1) および(IV-2)で表される。

[0063]

【化6】

50

$$\begin{array}{c|c}
R & R & R & (IV-1) \\
R & AI-O-(AI-O) & AI & R \\
R & (IV-2) & R
\end{array}$$

【0064】式中、Rはメチル基、エチル基、プロピル 基、プチル基などの炭化水素基であり、好ましくはメチ ル基、エチル基、特に好ましくはメチル基である。mは 10 2以上の整数であり、好ましくは5~40の整数であ る。

【0065】上記式で表されるアルミノキサンの(OA 1R)は、式(OA1R³)で表されるアルキルオキシアルミニウム単位および式(OA1R⁴)で表されるアルキルオキシアルミニウム単位(ここで、R³およびR⁴はRと同様の炭化水素基であり、R³およびR⁴は相異なる基を示す。)からなる混合アルキルオキシアルミニウム単位から形成されていてもよい。

【0066】なお有機アルミニウムオキシ化合物は、少量のアルミニウム以外の金属の有機化合物成分を含有していてもよい。本発明においては、上記非晶性 αーオレフィン系共重合体(i)製造用の触媒(オレフィン系触媒)としては、上記のようなメタロセン系触媒が好ましく用いられるが、場合によっては上記メタロセン系触媒以外の、従来より公知の①固体状チタン触媒成分と有機アルミニウム化合物とからなるチタン系触媒、②可溶性バナジウム化合物と有機アルミニウム化合物とからなるパナジウム系触媒を用いることもできる。

【0067】本発明では、上記のようなメタロセン触媒の存在下に、炭素数が3~20の上記αーオレフィン、エチレン、2個以上の2重結合を有するポリエン系不飽和化合物などを通常液相で共重合させる。この際、一般に炭化水素溶媒が用いられるが、前記αーオレフィンを溶媒として用いてもよい。共重合はバッチ法または連続法のいずれの方法でも行うことができる。

【0069】有機アルミニウムオキシ化合物は、メタロセン化合物中の遷移金属原子(M)に対するアルミニウム原子(A1)のモル比(A1/M)で、1~10000、好ましくは10~5000となるような量で用いられる。

【0070】イオン化イオン性化合物は、メタロセン化合物に対するイオン化イオン性化合物のモル比(イオン化イオン性化合物)で、0.5~20、好ましくは1~10となるような量で用いられる。

【0071】また有機アルミニウム化合物が用いられる場合には、重合容積1リットル当り、通常約0~5ミリモル、好ましくは約0~2ミリモルとなるような量で用いられる。

【0072】共重合反応は、通常、温度が-20-150°、好ましくは0-120°、さらに好ましくは0-100°の範囲で、圧力が0を超えて-80kg/cm<sup>2</sup>、好ましくは0を超えて-50kg/cm<sup>2</sup>の範囲の条件下に行なわれる。

【0073】また反応時間(共重合が連続法で実施される場合には平均滞留時間)は、触媒濃度、重合温度などの条件によっても異なるが、通常5分間~3時間、好ましくは10分間~1.5時間である。

【0074】上記αーオレフィン、エチレン、2個以上の2重結合を有するポリエン系不飽和化合物等の共重合用モノマーは、上述のような特定組成のαーオレフィン/エチレン/ポリエン系不飽和化合物共重合体(非晶性αーオレフィン系共重合体)(i)が得られるような量でそれぞれ重合系に供給される。なお共重合に際しては、20 水素などの分子量調節剤を用いることもできる。

【0075】上記のようにしてエチレン、上記 $\alpha$ -オレフィン、2個以上の2重結合を有するポリエン系不飽和化合物等の共重合用モノマーを共重合させると、非晶性 $\alpha$ -オレフィン系共重合体(i)は通常これを含む重合液として得られる。この重合液は常法により処理され、非晶性 $\alpha$ -オレフィン系共重合体(i)が得られる。

#### 結晶核剤(ii)

結晶核剤としては、従来知られている種々の核剤が特に 制限されることなく用いられる。結晶核剤として下記に 30 挙げる芳香族リン酸エステル塩、ペンジリデンソルビト ール、芳香族カルボン酸、ロジン系核剤などが例示され る。

【0076】芳香族リン酸エステル塩としては、下記式 (V) で表される化合物を挙げることができる。

[0077]

$$\begin{bmatrix}
R^6 & & & & \\
R^6 & & & & \\
R^7 & & & \\
R^7 & & & \\
R^7 & & & & \\
R^7 & & \\
R^7 & & & \\$$

【0078】 (式中、R<sup>5</sup> は酸素原子、硫黄原子または 炭素原子数が1~10の炭化水素基を示し、R<sup>6</sup> および R<sup>7</sup> は水素原子または炭素原子数は1~10の炭化水素 50 基を示し、R<sup>6</sup> およびR<sup>7</sup>は同種であっても異種であっ てもよく、R6同士、R7同士またはR6とR7とが結合し て現状となっていてもよく、Mは1~3価の金属原子を 示し、nは1~3の整数である。)

15

【0079】前記式(I)で表される化合物として具体 的には、ナトリウム-2,2'-メチレン-ピス(4,6-ジ-t-ブ チルフェニル)フォスフェート、ナトリウム-2,2'-エチ リデン-ビス(4,6-ジ-t-ブチルフェニル)フォスフェー ト、リチウム-2,2'-メチレン-ピス-(4,6-ジ-t-ブチル フェニル)フォスフェート、リチウム-2,2'-エチリデン -ビス (4,6-ジ-t-ブチルフェニル) フォスフェート、ナ 10 トリウム-2,2'-エチリデン-ビス (4-i-プロピル-6-t-プチルフェニル)フォスフェート、リチウム-2,2'-メチ レン-ビス (4-メチル-6-t-ブチルフェニル) フォスフェ ート、リチウム-2,2'-メチレン-ビス (4-エチル-6-t-プ チルフェニル)フォスフェート、カルシウム-ピス [2, 2'-チオビス (4-メチル-6-t-ブチルフェニル) フォスフ ェート]、カルシウム-ビス [2,2'-チオビス (4-エチル-6-t-ブチルフェニル)フォスフェート]、カルシウム-ビス [2,2'-チオピス- (4,6-ジ-t-ブチルフェニル) フ ォスフェート]、マグネシウム-ビス[2,2'-チオビス (4,6-ジ-t-ブチルフェニル)フォスフェート]、マグネ シウム-ビス [2,2'-チオビス- (4-t-オクチルフェニル) フォスフェート]、ナトリウム-2,2'-ブチリデン-ピス (4.6-ジ-メチルフェニル) フォスフェート、ナトリウ ム-2,2'-プチリデン-ビス(4,6-ジ-t-ブチルフェニル) フォスフェート、ナトリウム-2,2'-1-オクチルメチレン -ビス(4,6-ジーメチルフェニル)フォスフェート、ナト リウム-2,2'-t-オクチルメチレン-ビス(4,6-ジ-t-プチ ルフェニル)フォスフェート、カルシウム-ビス-(2、 2'-メチレン-ビス (4,6-ジ-t-ブチルフェニル) フォス フェート)、マグネシウム-ビス [2,2'-メチレン-ビス (4,6-ジ-t-ブチルフェニル) フォスフェート]、バリ ウム-ビス [2,2'-メチレン-ビス (4,6-ジ-t-ブチルフェ ニル)フォスフェート]、ナトリウム-2,2'-メチレン-ビス (4-メチル-6-t-ブチルフェニル) フォスフェー ト、ナトリウム-2,2'-メチレン-ビス(4-エチル-6-t-プ チルフェニル) フォスフェート、ナトリウム (4,4'-ジ メチル-5,6'-ジ-t-ブチル-2,2'-ビフェニル) フォスフ ェート、カルシウム-ピス [(4,4'-ジメチル-6,6'-ジ-t -ブチル-2,2°-ビフェニル)フォスフェート]、ナトリ ウム-2,2'-エチリデン-ビス (4-m-ブチル-6-t-ブチルフ ェニル) フォスフェート、ナトリウム-2,2'-メチレン-ピス(4,6-ジ-メチルフェニル)フォスフェート、ナト リウム-2,2'-メチレン-ビス(4,6-ジ-エチルフェニル) フォスフェート、カリウム-2.2'-エチリデン-ピス(4,6 -ジ-t-ブチルフェニル)フォスフェート、カルシウム-ビス [2,2'-エチリデン-ビス (4,6-ジ-t-ブチルフェニ ル) フオスフェート]、マグネシウム-ビス[2,2'-エチ リデン-ビス(4,6-ジ-t-ブチルフェニル)フォスフェー

t-ブチルフェニル)フォスフェート]、アルミニウム-トリス [2,2'-メチレン-ビス (4,6-ジ-t-ブチルフェ ル) フォスフェート] およびアルミニウム-トリス [2, 2'-エチリデン-ビス (4,6-ジ-t-ブチルフェニル)フォス フェート] およびこれらの2個以上の混合物を例示する ことができる。特にナトリウム-2、2・-メチレン-ビス (4,6-ジ-t-ブチルフェニル) フォスフェートが好まし 610

【0080】芳香族リン酸エステル塩として、下記式 (VI) で表される化合物を挙げることができる。

[0081]

【化8】

$$\left[\left(R^{8} - O\right)_{2} - O\right]_{n}^{N} M$$
(VI)

【0082】 (式中、R8 は水素原子または炭素原子数 が1~10の炭化水素基を示し、Mは1~3価の金属原 子を示し、nは1~3の整数である。)

前記式(II)で表される化合物として具体的には、ナ トリウム-ビス (4-t-ブチルフェニル) フォスフェー ト、ナトリウム-ビス (4-メチルフェニル) フォスフェ ート、ナトリウム-ビス (4-エチルフェニル) フォスフ ェート、ナトリウム-ビス (4-i-プロピルフェニル) フ オスフェート、ナトリウム-ピス(4-t-オクチルフェニ ル)フォスフェート、カリウム-ピス(4-t-ブチルフェ ニル) フォスフェート、カルシウム-ビス (4-t-プチル フェニル) フォスフェート、マグネシウム-ビス(4-t-30 プチルフェニル)フォスフェート、リチウム-ビス (4-t -プチルフェニル)フォスフェート、アルミニウム-ビス (4-t-プチルフェニル) フォスフェートおよびこれらの 2種以上の混合物を例示することができる。特にナトリ ウム-ビス (4-t-プチルフェニル) フォスフェートが好 ましい。

【0083】ペンジリデンソルピトールとしては、下記 式(VII)で表される化合物を挙げることができる。

[0084]

[129]

40

【0085】(式中、R<sup>9</sup>は互いに同一でも異なってい てもよく、水素原子または炭素原子数が1~10の炭化 水紊基を示し、mおよびnはそれぞれ0~5の整数であ

ト]、バリウム-ピス [2,2'-エチリデン-ビス (4,6-ジ- 50 前配式 (VII) で表される化合物として具体的には、1、

30

3,2,4-ジベンジリデンソルビトール、1,3-ベンジリデン -2,4-p-メチルペンジリデンソルビトール、1,3-ペンジ リデン-2,4-p-エチルベンジリデンソルビトール、1,3-p -メチルベンジリデン-2,4-ベンジリデンソルビトール、 1、3-p-エチルベンジリデン-2、4-ペンジリデンソルビト ール、1,3-p-メチルペンジリデン-2,4-p-エチルペンジ リデンソルビトール、1,3-p-エチルベンジリデン-2,4-p -メチルベンジリデンソルピトール、1,3,2,4-ジ (p-メ チルベンジリデン) ソルビトール、1,3,2,4-ジ (p-エチ ルベンジリデン) ソルビトール、1,3,2,4-ジ (p-n-プロ ピルベンジリデン) ソルピトール、1、3、2、4-ジ (p-i-プロビルペンジリデン)ソルビトール、1,3,2,4-ジ (pn-プチルペンジリデン) ソルビトール、1,3,2,4-ジ(ps-プチルペンジリデン) ソルビトール、1,3,2,4-ジ (pt-ブチルベンジリデン) ソルビトール、1,3,2,4-ジ (2',4'-ジメチルペンジリデン) ソルビトール、1.3.2. 4-ジ (p-メトキシベンジリデン) ソルビトール、1,3,2, 4-ジ (p-エトキシベンジリデン) ソルビトール、1,3-ベ ンジリデン-2-4-p-クロルベンジリデンソルビトール、 1,3-p-クロルベンジリデン-2,4-ベンジリデンソルビト ール、1,3-p-クロルベンジリデン-2,4-p-メチルベンジ リデンソルビトール、1,3-p-クロルベンジリデン-2,4-p -エチルベンジリデンソルビトール、1,3-p-メチルベン ジリデン-2,4-p-クロルペンジリデンソルビトール、1,3 -p-エチルベンジリデン-2,4-p-クロルベンジリデンソル ビトールおよび1,3,2,4-ジ(p-クロルベンジリデン)ソ ルビトールおよびこれらの2個以上の混合物を例示で き、特に1,3,2,4-ジベンジリデンソルビトール、1,3,2, 4-ジ (p-メチルベンジリデン)ソルビトール、1.3,2,4-ジ(p-エチルベンジリデン)ソルビトール、1,3-p-クロ ルベンジリデン-2.4-p-メチルベンジリデンソルビトー ル、1,3,2,4-ジ(p-クロルベンジリデン)ソルビトール およびそれらの2種以上の混合物が好ましい。

【0086】上記のようなベンジリデンソルピトールの 中では、下記式(VIII)で表される化合物を好ましい例 として挙げることができる。

[0087]

【化10】

【0088】(式中、R<sup>9</sup>は互いに同一でも異なってい てもよく、メチル基またはエチル基を示す。) 芳香族カルポン酸としては、下記式 (IX) で表されるア ルミニウムヒドロキシジパラt-ブチルベンゾエートなど を挙げることができる。

[0089]

【化11】

【0090】ロジン系の結晶核剤としては、たとえばロ ジン酸の金属塩があり、ロジン酸の金属塩とは、ロジン 酸と金属化合物との反応生成物をいう。ロジン酸として は、ガムロジン、トール油ロジン、ウッドロジンなどの 天然ロジン;不均化ロジン、水素化ロジン、脱水素化ロ ジン、重合ロジン、 $\alpha$ 、 $\beta$ -エチレン性不飽和カルボン 10 酸変性ロジンなどの各種変性ロジン;前配天然ロジンの 精製物、変性ロジンの精製物などを例示できる。なお、 前記α、β-エチレン性不飽和カルボン酸変性ロジンの **調製に用いられる不飽和カルボン酸としては、たとえば** マレイン酸、無水マレイン酸、フマル酸、イタコン酸、 無水イタコン酸、シトラコン酸、アクリル酸、メタクリ ル酸などを挙げることができる。これらの中では、天然 ロジン、変性ロジン、天然ロジンの精製物および変性ロ ジンの精製物からなる群より選ばれる少なくとも一種の ロジン酸であることが好ましい。ここで、ロジン酸は、 ピマル酸、サンダラコピマル酸、パラストリン酸、イソ ピマル酸、アピエチン酸、デヒドロアピエチン酸、ネオ アビエチン酸、ジヒドロピマル酸、ジヒドロアビエチン 酸、テトラヒドロアビエチン酸などから選ばれる樹脂酸 を複数含んでいる。

【0091】前記ロジン酸と反応して金属塩を形成する 金属化合物としては、ナトリウム、カリウム、マグネシ ウムなどの金属元素を有し、かつ前記ロジン酸と造塩す る化合物が挙げられる。具体的には、前記金属の塩化 物、硝酸塩、酢酸塩、硫酸塩、炭酸塩、酸化物、水酸化 物などが挙げられる。

【0092】その他の結晶核剤としては、高融点ポリマ ー、芳香族カルボン酸や脂肪族カルボン酸の金属塩、無 機化合物などを例示できる。高融点ポリマーとしては、 ポリビニルシクロヘキサン、ポリビニルシクロペンタン などのポリビニルシクロアルカン、ポリ3-メチル-1-ペ ンテン、ポリ3-メチル-1-プテン、ポリアルケニルシラ ンなどが挙げられる。

【0093】芳香族カルボン酸や脂肪族カルボン酸のの 金属塩としては、安息香酸アルミニウム塩、p-t-プチル 40 安息香酸アルミニウム塩、アジピン酸ナトリウム、チオ フェネカルボン酸ナトリウム、ピローレカルボン酸ナト リウムなどが挙げられる。

【0094】無機化合物としては、シリカ、珪藻土、ア ルミナ、酸化チタン、酸化マグネシウム、軽石粉、軽石 バルーン、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、 塩基性炭酸マグネシウム、ドロマイト、硫酸カルシウ ム、チタン酸カルシウム、硫酸パリウム、亜硫酸カルシ . ウム、タルク、クレー、マイカ、アスペスト、ガラス繊 維、ガラスフレーク、ガラスピーズ、ケイ酸カルシウ 50 ム、モンモリロナイト、ベントナイト、グラファイト、

50

アルミニウム粉、硫化モリブデンなどが挙げられる。

【0095】さらに、結晶核剤として、プロム化ビフェニルエーテル、環状トリエチレングリコールテレフタレートなども使用できる。本発明に係るエチレン系共重合体組成物は、(i)非晶性αーオレフィン系共重合体;100重量部と、(ii)結晶核剤;0.001~5重量部、好ましくは0.01~2重量部とから形成されている。

【0096】本発明の非晶性 a-オレフィン系共重合体 組成物には、本発明の目的を損なわない範囲で、耐候性 安定剤、耐熱安定剤、帯電防止剤、スリップ防止剤、ア ンチブロッキング剤、防曇剤、滑剤、顔料、染料、可塑 剤、老化防止剤、塩酸吸収剤、酸化防止剤等の添加剤が 必要に応じて配合されていてもよい。また、本発明の趣 旨を逸脱しない限り他の合成樹脂を少量プレンドするこ とができる。

【0097】本発明の非晶性 α-オレフィン系共重合体 組成物は、公知の任意の方法を採用して製造することが でき、たとえば、非晶性 α-オレフィン系共重合体

(i) と、結晶核剤 (i i) および所望により添加される他成分を、押出機、ニーダー等を用いて溶融混練することにより得られる。

【0098】このような非晶性 α-オレフィン系共重合体組成物は、種々の熱可塑性樹脂に改質材用として配合することができる。本発明の非晶性 α-オレフィン系共重合体組成物を熱可塑性樹脂に配合することにより、透明性、柔軟性、ヒートシール性、耐衝撃性などの改善された熱可塑性樹脂組成物が得られる。

【0099】次に、本発明に係る熱可塑性樹脂組成物について説明する。本発明に係る熱可塑性樹脂組成物は、前記非晶性 α-オレフィン系共重合体組成物(iii);1~60重量部、好ましくは10~60重量部と、熱可塑性樹脂 (iv);99~40重量部、好ましくは90~40重量部とから形成されている。

#### 【0100】熱可塑性樹脂 (iv)

熱可塑性樹脂としては、特に限定されることなく、柔軟性樹脂から硬質樹脂まで使用することができる。たとえばポリオレフィン、ポリアミド、ポリエステルおよびポリアセタールなどの結晶性熱可塑性樹脂、ポリスチレン、アクリロニトリルーブタジエンースチレン共重合体(ABS)、ポリカーボネート、ポリフェニレンオキサイドなどの非結晶性熱可塑性樹脂が用いられる。これらの熱可塑性樹脂の弾性率は600MPa以上であることが好ましく、さらに好ましくは600ないし3200MPa、もっと好ましくは800ないし3500MPaである。

【0101】ポリオレフィンとしては、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリ-1-ブテン、ポリメチルペンテン、ポリメチルブテンなどのオレフィン単独重合体、プロピレン・エチレンランダム共重合体などのオレフィン

共重合体などを挙げることができ、ポリエチレン、ポリ プロピレン、ポリー1-ブテンが好ましい。

【0102】ポリエステルとしては、ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレンナフタレート、ポリブチレンテレフタレートなどの芳香族系ポリエステル、ポリカプロラクトン、ポリヒドロキシブチレートなどを挙げることができ、ポリエチレンテレフタレートが特に好ましい。

【0103】ポリアミドとしては、ナイロンー6、ナイロンー66、ナイロンー10、ナイロンー12、ナイロンー46等の脂肪族ポリアミド、芳香族ジカルボン酸と脂肪族ジアミンより製造される芳香族ポリアミドなどを挙げることができ、ナイロンー6が特に好ましい。

【0104】ポリアセタールとしては、ポリホルムアルデヒド (ポリオキシメチレン)、ポリアセトアルデヒド、ポリプロピオンアルデヒド、ポリプチルアルデヒド などを挙げることができ、ポリホルムアルデヒドが特に好ましい。

【0105】ポリスチレンは、スチレンの単独重合体であってもよく、スチレンとアクリロニトリル、メタクリル酸メチル、αーメチルスチレンとの二元共重合体であってもよい。

【0106】ABSとしては、アクリロニトリルから誘導される構成単位を20~35モル%の量で含有し、ブタジエンから誘導される構成単位を20~30モル%の量で含有し、スチレンから誘導される構成単位を40~60モル%の量で含有するものが好ましく用いられる。

【0107】ポリカーボネートとしては、ピス(4-ヒドロキシフェニル)メタン、1,1-ビス(4-ヒドロキシフェニル)エタン、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ブタンなどから得られるものを挙げることができ、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパンから得られるポリカーボネートが特に好ましい。

【0108】ポリフェニレンオキシドとしては、ポリ (2,6-ジメチル-1,4-フェニレンオキシド)を用いることが好ましい。これらの熱可塑性樹脂のなかでは、ポリオレフィンが好ましく、ポリプロピレンまたはポリエチレンを主体とした重合体がより好ましく、特にASTM D-1238に準拠し、2.16kg荷重におけるメルトフローレートが、0.1~200g/10分であるプ

【0109】上記のような熱可塑性樹脂は、単独で用いてもよく、2種以上組み合わせて用いてもよい。さらに上記の熱可塑性樹脂とともに、上記以外の熱可塑性樹脂を用いてもよい。

ロピレン系またはエチレン系重合体が好ましい。

【0110】本発明の熱可塑性樹脂組成物には、本発明の目的を損なわない範囲で、前記非晶性 α-オレフィン 系共重合体組成物に配合してもよい添加剤が必要に応じ て配合されていてもよい。また、本発明の趣旨を逸脱し ない限り他の合成樹脂を少量ブレンドすることができ る。

【0111】本発明の熱可塑性樹脂組成物は、公知の任意の方法を採用して製造することができ、たとえば、非晶性α-オレフィン系共重合体(i)と、結晶核剤(ii)、熱可塑性樹脂(iv)および所望により添加される他成分を、押出機、ニーダー等を用いて溶融混練することにより得られる。

【0112】本発明では、非晶性 α-オレフィン系共重合体 (i) と、結晶核剤 (ii) とから非晶性 α-オレフィン系共重合体組成物 (iii) を調製し、次に該非晶性 α-オレフィン系共重合体組成物 (iii) と熱可塑性樹脂 (iv) とをブレンドして熱可塑性樹脂組成物を調製することが好ましい。

【0113】本発明に係る改質剤用非晶性α-オレフィン系共重合体組成物および熱可塑性樹脂組成物は、透明で柔軟性を有していることから、例えば次の用途に好適に利用することができる。

(1) フィルム:多層延伸フィルム、多層未延伸フィルム、ラミネートフィルム、シュリンクフィルム、ストレッチフィルム、ラップフィルム、プロテクトフィルム、レトルトフィルム、多孔性フィルム、パリアーフィルム、金属蒸着フィルム、農業用フィルム

(2)シートおよびシート成形品:壁紙、発泡シート、 電線被覆材、プリスター包装材、トレー、文具用品、玩 具、化粧品容器、医療用器具、洗剤容器、床材、クッションフロワー材、化粧シート、靴底

【0114】(3)プロー成形品:ボトル

- (4)押出成形品:チューブ、電線被覆材、ケーブル被 覆材、パイプ、ガスケット材
- (5) ファイバー: 繊維、フラットヤーン
- (6) 不織布および不織布製品:不織布、フィルター
- (7)射出成形品:自動車内装表皮材、自動車外装材、 日用雑貨品、家電製品、キャップ、コンテナー、パレット
- (8) 改質材:粘接着剤、潤滑油添加剤、ホットメルト 接着剤、トナー離型剤、顔料分散剤、アスファルト改質 材
- (9) その他:シーラント、真空成形体、パウダースラッシュ体

# [0115]

【発明の効果】本発明に係る非晶性 α-オレフィン系共重合体組成物は、好適な改質材として有用であり、熱可塑性樹脂に配合することにより、透明性、柔軟性、ヒートシール、耐衝撃性とのバランスに優れた熱可塑性樹脂組成物を与える。本発明に係る熱可塑性樹脂組成物は、透明性、柔軟性、ヒートシール、耐衝撃性とのバランスに優れている。

#### [0116]

【実施例】以下、実施例に基づいて本発明をさらに具体 50 を750ml加え、続いてトリイソブチルアルミニウム

的に説明するが、本発明はこれら実施例に限定されるも のではない。

【0117】物性試験は以下の条件で行った。

1. 引っ張り弾性率

JIS K6301に準拠して、JIS3号ダンベルを 用い、スパン間:30mm、引っ張り速度:30mm/ minで23℃にて測定した。

【0 1 1 8】 2. ヒートシール性<ヒートシール強度 (HST) (g/15mm幅) >

10 キャストフィルム成形機を用いて、シリンダー温度23 0℃、チルロール温度は20℃、スクリュー回転は80 rpmの条件下で幅250mm幅、厚さ50%元の試験フィルムを作成し、ヒートシール圧力;2kg/cm2、ヒートシール時間;1sec、引っ張り速度;300mm/minにて測定した。

【0119】3. フィルム衝撃強度(J/m)

キャストフィルム成形機を用いて、シリンダー温度23 0℃、チルロール温度は20℃、スクリュー回転は80 rpmの条件下で幅250mm幅、厚さ50%かの試験フィルムを作成し、ASTM D3420に準拠して、0℃のフィルム衝撃強度を測定した。

【0120】4. ヘイズ(%)

キャストフィルム成形機を用いて、シリンダー温度230℃、チルロール温度は20℃、スクリュー回転は80rpmの条件下で幅250mm幅、厚さ50%ルの試験フィルムを作成し、、日本電色工業(株)製のデジタル濁度計「NDH-20D」にて測定した。

5. JISA硬度(A)

JIS K7215に準拠した。

30 【0121】6. 融点 (Tm)

DSCの吸熱曲線を求め、最大ピーク位置の温度をTmとする。測定は、試料をアルミバンに詰め、100℃/分で200℃まで昇温し、200℃で5分間保持したのち、10℃/分で-150℃まで降温し、ついで10℃/分で昇温する際の吸熱曲線より求めた。

【0122】なおDSC測定時の吸熱ピークから、単位 重さ当たりの融解熱量を求め、これをポリエチレンの結 晶の融解熱量70cal/gで除して求めることにより、 結晶化度(%)を求めることができる。

40 【0123】7. 極限粘度 [7]

135℃、デカリン中で測定した。

8. Mw/Mn

GPC (ゲルパーミエーションクロマトグラフィー) を 用い、オルトジクロロベンゼン溶媒で、140℃で測定 した。

[0124]

【合成例1】 (アタクチックプロピレン・エチレン共重合体 (i-1) の合成) 減圧乾燥および窒素置換してある1.5リットルのオートクレーブに、常温でヘブタンを750ml加え 続いてトリイソブチルアルミニウム

20

30

24

(以下、TIBAと略す。) の1. 0ミリモル/mlト ルエン溶液をアルミニウム原子に換算してその量が0. 3ミリモルとなるように0.3ml加え、撹拌下にプロ ピレンを30リットル(25℃、1気圧)挿入し、昇温 を開始し60℃に到達させた。その後、系内をエチレン で5、9kg/cm2Gとなるように加圧し、公知の方 法で合成した(ジメチル(t-ブチルアミド)(テトラ メチル-η5-シクロペンタジエニル) シラン) ジクロラ イドチタンのトルエン溶液 (0.0001mM/ml) を3.75ml、(トリフェニルカルペニウムテトラ (ペンタフルオロフェニル) ボレート) のトルエン溶液 (0.001mM/m1)を2.0ml加え、プロピレ ンとエチレンの共重合を開始させた。この時の触媒濃度 は、全系に対して (ジメチル (t-ブチルアミド) (テ トラメチル-75-シクロ-ペンタジエニル) シラン) ジク ロライドチタンが0.0005ミリモル/リットル、ト リフェニルカルベニウムテトラ (ペンタフルオロフェニ ル) ボレートが0.002ミリモル/リットルであっ た。

【0125】重合中、エチレンを連続的に供給すること により、内圧を5.9kg/cm2Gに保持した。重合 を開始して15分後、重合反応をメチルアルコールを添 加することにより停止した。脱圧後、ポリマー溶液を取 り出し、このポリマー溶液に対して、「水1リットルに 対して濃塩酸5m1を添加した水溶液」を1:1の割合 で用いてこのポリマー溶液を洗浄し、触媒残渣を水相に 移行させた。この触媒混合溶液を静置したのち、水相を 分離除去しさらに蒸留水で2回洗浄し、重合液相を油水 分離した。次いで、油水分離された重合液相を3倍量の アセトンと強撹拌下に接触させ、重合体を析出させたの ち、アセトンで十分に洗浄し固体部(共重合体)を濾過 により採取した。窒素流通下、130℃、350mmH gで12時間乾燥した。以上のようにして得られたプロ ピレン・エチレン共重合体の収量は29gであり、13 5℃デカリン中で測定した極限粘度 [n] は3.2 d l /gであり、ガラス転移温度Tgは−22℃であり、エ チレン含量は16.0モル% (エチレン:11.3重量%) であり、活性は310kg/ミリモルZェ・hェであ り、GPCにより測定した分子量分布 (Mw/Mn)は 2. 6であった。また、DSCにより測定した融解ピー クは、実質的に観測されなかった。

#### [0126]

【合成例2】 (アタクチックプロピレン・エチレン共重合体 (i-2) の合成) 合成例1において、プロピレン最を28.5リットル (25℃、1気圧) に変えた以外は、合成例1と同様な操作を行った。得られたプロピレン・エチレン共重合体の収量は、39gであり、135℃デカリン中で測定した極限粘度 [η] は、2.9 d l/gであり、ガラス転移温度Tgは-31℃であり、エチレン含量は、24モル% (エチレン:17.4重量%)で 50

あり、活性は412kg/ミリモル・2r・hrであり、GPCによる分子量分布は2.4であった。また、DSCにより測定した融解ピークは、実質的に観測されなかった。

# [0127]

【合成例3】 (アイソタクチックプロピレン・エチレン 共重合体の合成) 減圧乾燥および窒素置換してある1. 5リットルのオートクレーブに、常温でヘプタン750 ml加え、続いてトリイソプチルアルミニウム(以下T IBAと略す) の1. 0ミリモル/mIトルエン溶液を アルミニウム原子が0.3ミリモルとなるように0.3 m l 加え、撹拌下にプロピレンを34リットル(25 ℃、1気圧) 挿入し、昇温を開始し60℃に到達させ た。その後系内をエチレンで5.9kg/cm2Gとな るように加圧し、公知の方法で合成したracージメチ ルシリレンピス 11 - (2 - メチルー4 - フェニルイン デニル) ジルコニウムジクロライドのトルエン溶液 (0.0001mM/m1)を3.75ml、メチルア ルミノキサンのトルエン溶液 (0.01mM/ml)を 9. 38ml加え、プロピレンとエチレンの共重合を開 始させた。この時の触媒濃度は、全系に対してrac-ジメチルシリレンービス {1-(2-メチル-4-フェ ニルインデニル) { ジルコニウムジクロライド0.00 05ミリモル/リットル、メチルアルミノキサン0.1 25ミリモル/リットルであった。 重合中、エチレンを 連続的に供給することより内圧を5.9kg/cm2G に保持した。

【0128】重合を開始して15分後、重合反応をメチ ルアルコールを添加することにより停止した。脱圧後、 ポリマー溶液を取り出し、このポリマー溶液に対して、 「水1リットルに対して濃塩酸5m1を添加した水溶 液」を1:1の割合で用いてポリマー溶液を洗浄し触媒 残渣を水相に移行させた。この触媒混合溶液を静置した のち、水相を分離除去しさらに蒸留水で2回水洗し、重 合液相を油水分離した。次いで油水分離された重合液相 を3倍量のアセトンと強撹拌下に接触させ、重合体を析 出させたのち、アセトンで十分に洗浄し固体部(共重合 体)を濾過により採取した。窒素流通下、130℃、3 50mmHgで12時間乾燥した。以上のようにして得 られたプロピレン・エチレン共重合体の収量は20gで あり、135℃デカリン中で測定した極限粘度〔n〕は 1 d l / gであり、ガラス転移温度Tgは-34℃ であり、エチレン含量は18.0モル% (エチレン:12. 8重量%) であり、活性は212kg/ミリモル2r・ hr、GPCによる分子量分布は2.4であった。ま た、DSCにより測定した融解ピークは、76℃を最大 として観測された。

#### [0129]

【合成例4】 (アイソタクチックプロピレン・エチレン 共重合体の合成) プロピレンを28リットル (25℃、

#### [0130]

【実施例1】合成例1で得られたアタクチックプロピレン・エチレン共重合体 (i-1)100重量部と、1,3,2,4-ジ (p-メチルベンジリデン)ソルビトール (ii-1)1重量部とを混合し、溶融混練により非晶性アタクチックプロピレン・エチレン共重合体組成物 (iii-1)のペレットを得た。

【0131】上記ペレットを用い、熱板温度190℃、 余熱6分、加圧(100kg/cm2)2分で成形した のち、熱板温度20℃のプレス成形機に移して加圧(1 00kg/cm2)冷却することにより1mm厚のシー 20 トを作製した。シートのJISA硬度は12.2であ り、引っ張り弾性率は1.5Mpaであった。

#### [0132]

【実施例2】実施例1において、合成例1で得られたアタクティックプロピレン・エチレン共重合体(i-1)から合成例2で得られたアタクティックプロピレン・エチレン共重合体(i-2)に変えた以外は、実施例1と同様にして非晶性アタクチックプロピレン・エチレン共重合体組成物(iii-2)を得た。実施例1と同様にして測定したシートのJISA硬度は10.2であり、引っ張り 30 弾性率は1.4 Mpaであった。

#### [0133]

【比較例1】実施例1において、合成例1で得られたアタクティックプロピレン・エチレン共重合体から合成例3で得られたアイソタクティックプロピレン・エチレン共重合体に変えた以外は、実施例1と同様にしてアイソタクチックプロピレン・エチレン共重合体組成物を得た。実施例1と同様にして測定したシートのJISA硬

度は96.2であり、引っ張り弾性率は130Mpaであった。

# [0134]

【比較例2】実施例1において、合成例1で得られたアタクティックプロピレン・エチレン共重合体から合成例4で得られたアイソタクティックプロピレン・エチレン共重合体に変えた以外は、実施例1と同様にしてアイソタクチックプロピレン・エチレン共重合体組成物を得た。実施例1と同様にして測定したシートのJISA硬10度は55.2であり、引っ張り弾性率は15kpaであった。

#### [0135]

【参考例1】合成例1で得られたアタクチックプロピレン・エチレン共重合体 (i-1) の1 mm厚のシートを作製した。実施例1と同様にして測定したシートのJIS A硬度は10.6であり、引っ張り弾性率は1.1Mpaであった。

# [0136]

【参考例2】合成例2で得られたアタクチックプロピレン・エチレン共重合体 (i-2) の1 mm厚のシートを作製した。実施例1と同様にして測定したシートのJISA硬度は9.6であり、引っ張り弾性率は1.1 Mpaであった。

# [0137]

【参考例3】合成例3で得られたアイソタクチックプロピレン・エチレン共重合体(A)の1mm厚のシートを作製した。実施例1と同様にして測定したシートのJISA硬度は95.6であり、引っ張り弾性率は117Mpaであった。

# [0138]

【参考例4】合成例4で得られたアイソタクチックプロピレン・エチレン共重合体(B)の1mm厚のシートを作製した。実施例1と同様にして測定したシートのJISA硬度は54であり、引っ張り弾性率は13Mpaであった。以上の結果を表1にまとめて示した。

# [0139]

# 【表1】

		<b>奥施</b> 例 1	<b>寒施</b> 例 2	比較例1	比較例2	参考例1	参 考 例 2	参考例3	参考例4
翻成	アタクチックプロピレ ン・エチレン共重合体 (i-l)	100	0	o	0	100	0	0	0
	アタクチックプロビレ ン・エチレン共取合体 (i-2)	0	100	٥.	0	0	100	0	0
重量部	アイソタクチックプロ ピレン・エチレン共重 合体 (A)	0	0	100	0	0	O	100	0
	アイソタクチックプロ ビレン・エチレン共重 合体 (B)	0	0	0	100	0	0	0	100
	1,3,2,4, ージ (pメチ ルベンジリデン) ソル ピトール	1	1	1	1	a	0	0	0
JIS硬度		12.2	10,2	96.2	55.2	10.6	9.6	95.6	54
引張り弾作率 (MPa)		1.5	1.4	130	15	1,1	1.1	117	13

# [0140]

【実施例3】グランドポリマー(株)社製プロピレン系 20 ランダム共重合体(グランドポリプロ; F327BV)70重量部と、実施例1で得られたアタクチックプロピレン・エチレン共重合体組成物(iii-1)30重量部とを混合し、溶融混練により熱可塑性樹脂組成物(iv-1)を得た。

【0141】この組成物の引張り弾性率は150MPaであり、ヒートシール強度はシール温度120℃で250(g/15mm幅)であり、フィルム耐衝撃強度は50KJ/mで、ヘイズは1.2%であった。

#### [0142]

【実施例4】実施例3において、実施例1で得られたアタクティックプロピレン・エチレン共重合体組成物(iii-1)から実施例2で得られたアタクティックプロピレン・エチレン共重合体組成物(iii-2)に変えた以外は、実施例3と同様にして熱可塑性樹脂組成物を得た。この組成物の引張り弾性率は140MPaであり、ヒートシー強度はシール温度120℃で300(g/15mm幅)であり、フィルム耐衝撃強度は65KJ/mで、ヘイズは1.3%であった。

# [0143]

【比較例3】実施例3において、実施例1で得られたアタクティックプロピレン・エチレン共重合体組成物(iii-1)から比較例1で得られたアイソタクティックプロピレン・エチレン共重合体組成物に変えた以外は、実施例3と同様にして熱可塑性樹脂組成物を得た。この組成物の引張り弾性率は280MPaであり、ヒートシー強度はシール温度120℃で70(g/15mm幅)であり、フィルム耐衝撃強度は25KJ/mで、ヘイズは2.2%であった。

# [0144]

【比較例4】実施例3において、実施例1で得られたア 30 タクティックプロピレン・エチレン共重合体組成物(i i i-1)から比較例2で得られたアイソタクティックプロピレン・エチレン共重合体組成物に変えた以外は、実 施例3と同様にして熱可塑性樹脂組成物を得た。

【0145】この組成物の引張り弾性率は240MPaであり、ヒートシー強度はシール温度120℃で90(g/15mm幅)であり、フィルム耐衝撃強度は40 KJ/mで、ヘイズは2.5%であった。実施例3および4と比較例3および4の結果を表2に示した。

[0146]

40 【表2】

_	^
•	u

識別記号

49					
		<b>火施</b> 例 3	<b>火施</b> 例 4	比 較 例 3	比 較 例 4
組成 (至量部)	プロピレン系ランダム共革合体	70	70	7 0	70
	アタクチックプロビレン・エチ レン共宝合体組成物 (iii-1) (実施例 1)	30	0	0	0
	アタクチックプロピレン・エチ レン共 <b>虫合体和成物 (iii-2)</b> (実施例2)	O	30	0	0
	アイソタクチックプロピレン・ エチレン共産合体組成物 (比較例 1)	0	0	3 0	a
	アイソタクチックプロピレン・ エチレン共 <b>混合体組成物</b> (比較例 2)	0	٥	0	30
()	lPa)	150	140	280	240
	トシール強度 /15mm幅)	250	300	70	90
フィルム耐衝撃強度 (KJ/m)		50	8 6	2 5	40
^1 (%		1. 2	1.3	2. 2	2.5

# フロントページの続き

(51) Int.Cl.<sup>7</sup>
C 0 8 K 5/09
5/521
C 0 8 L 101/16
//(C 0 8 F 210/00
210:02
212:00

236:02)

FΙ

C 0 8 K 5/09 5/521

C 0 8 L 101/00

テーマコード(参考)